# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-217461

(43) Date of publication of application: 27.08.1996

(51)Int.Cl.

CO1G 55/00 B01D 53/86 B01D 53/94

B01J 23/656 B01.T 23/89

(21)Application number : **07-051812** 

(71)Applicant: DAIHATSU MOTOR CO LTD

HOKKO CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

15.02.1995

(72)inventor: TANAKA HIROHISA

KANEKO MASAYOSHI

## (54) PRODUCTION OF PEROVSKITE TYPE COMPOUND OXIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a perovskite compound oxide, containing a noble metallic element introduced into a crystal lattice and excellent in catalyst activities and durability by adopting a specific method in obtaining the subject prescribed compound oxide containing the noble metallic element.

CONSTITUTION: This method is to provide the subject compound oxide represented by the formula, (A1-xA'x) (B1-yB'y)O3 [A is at least one of La, Nd and Pr; A' is at least one of Ce, Mg, Ca, Sr, Ba and Y; B is at least one of Co, Mn, Fe, Ni, Cr, Cu and Zn; B' is at least one noble metallic element comprising Ru, Rh, Pd, Os, Ir and Pt; (x) is 0-0.9; (y) is 0.01-0.2]. In the method, an aqueous solution of a salt of B' is added to a solution prepared by

 $M(OCH (CH_2) a - OR^2) s$ 

dissolving a metallic alkoxyalcoholate represented by the formula [M is A, A' or B; R2 is a lower alkyl; R1 is H or R2; (a) is 1-3; (s) is 2-3] of a metallic element except B' in an organic solvent and the metallic alkoxyalcoholate is hydrolyzed. The organic solvent and water are then removed to form a precursor of the compound oxide. The resultant precursor is then baked at 500-800°C in an oxidizing atmosphere.

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

16.02.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3532282

[Date of registration]

12.03.2004

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-217461

(43)公開日 平成8年(1996)8月27日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		戲別記号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇所	
C 0 1 G	55/00	ZAB		C 0 1	G 5	5/00		ZAB		
B01D	53/86	ZAB		B 0 1	J 2	3/89		ZABA		
	53/94			B 0 1	D 5	3/36		ZAB		
B 0 1 J	23/656							102B		
	23/89	ZAB						102H		
			審査請求	未簡求	請求功	頁の数 7	FD	(全 9 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号		<b>特顧平7-51812</b>		(71) 世	関人	000002	967			
				ダイハ			<b>ハツ工業株式会社</b>			
(22)出願日		平成7年(1995) 2			大阪府	池田市	ダイハツ町1:	番1号		
				(71) 出	000242	000242002				
					1			北與化学工業株式会社		
						東京都	中央区	日本橋本石町	4丁目4番20号	
				(72) 勇	田中	裕久				
						滋賀県	蒲生郡	竜王町大字山	之上3000番地	
				;		ダイハ	ツ工業	株式会社滋賀	テクニカルセン	
						ター内				
				(72)务	明者	金子	公良			
						神奈川	県厚木	市戸田2165番	地 北興化学工	
						菜株式	会社化	成研究所内		
				(74) f	人野	弁理士	口健	繁雄		

## (54) 【発明の名称】 ペロプスカイト型複合酸化物の製造方法

## (57)【要約】

【目的】 貴金属元素をベロブスカイト型構造の結晶格子中に入れることによって貴金属元素の分散度を増加させ、触媒活性等の特性を向上させる。

【構成】 La、Ce、Fe及びCoのアルコキシアルコラートに有機溶媒としてトルエンを加えて撹拌し溶解させて混合アルコキシアルコラート溶液としたものに、硝酸パラジウム水溶液を徐々に滴下し、沈澱を生成させる。その溶液を室温下で撹拌した後、減圧下でトルエンと水を反応系外に留去し、黒褐色のLaCeFeCoPd酸化物の前駆体を得た。この前駆体の粘稠物を通風乾燥した後、空気中で電気炉で600℃で2時間熱処理してペロブスカイト型単一結晶相のLa。。Ce。1Fe。17Co。18Pd。1900別末を得た。





#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A<sub>1-x</sub>A'<sub>x</sub>)(B<sub>1-y</sub>B'<sub>y</sub>)O<sub>y</sub>(式中、A はLa, Nd及びPrのうちの少なくとも1種、A'は Ce, Mg, Ca, Sr, Ba及びYのうちの少なくと も1種、BはCo. Mn, Fe, Ni, Cr, Cu及び Znうちの少なくとも1種、B'はRu、Rh、Pd、 Os. Ir及びPtからなる貴金属元素のうちの少なく とも1種、0<x<0.9、0.01<y<0.2であ る)で示されるペロブスカイト型複合酸化物を構成する 金属元素のうち、貴金属元素B'を除く金属元素の下記 10 式で示される金属アルコキシアルコラートを有機溶媒に 溶解して混合アルコキシアルコラート溶液としたもの を、前記ペロブスカイト型複合酸化物を構成する貴金属 元素B'の塩の水溶液により加水分解した後、有機溶媒 及び水分を除去して前記ペロブスカイト型複合酸化物の 前駆体を形成する工程と、

前記前駆体を酸化雰囲気中、500~800℃で焼成し てペロブスカイト型複合酸化物とする工程と、を含むペ ロブスカイト型複合酸化物の製造方法。

【化1】

$$M[OCH (CH2)a - OR2]s$$

(式中、Mは前記A、A'及びBのうちのいずれかの金 属、R<sup>1</sup>は水素原子又は低級アルキル基、R<sup>1</sup>は低級アル キル基、aは1~3の整数、sは2~3の整数をそれぞ れ示す。)

【請求項2】 前記金属アルコキシアルコラートは金属 メトキシアルコラートと金属エトキシアルコラートのう ちのいずれかである請求項1に記載のペロブスカイト型 30 複合酸化物の製造方法。

【請求項3】 前記金属メトキシアルコラートと金属エ トキシアルコラートはエチレートとプロピレートのうち のいずれかである請求項2 に記載のペロブスカイト型複 合酸化物の製造方法。

【請求項4】 前記有機溶媒はハイドロカーボン類、ア ルコール類、ケトン類及びエステル類のいずれかである 請求項1~3のいずれかに記載のペロブスカイト型複合 酸化物の製造方法。

【請求項5】 前記有機溶媒はキシレン、トルエン及び ベンゼンのうちのいずれかである請求項4 に記載のペロ ブスカイト型複合酸化物の製造方法。

【請求項6】 前記貴金属元素B'の塩の水溶液は硝酸 塩、塩化物、ジニトロジアンミン硝酸塩、ヘキサアンミ ン塩化物、ヘキサクロロ酸水和物及びシアン化カリウム 塩のうちのいずれかである請求項1~5のいずれかに記 戯のペロブスカイト型複合酸化物の製造方法。

【請求項7】 前駆体からペロブスカイト型複合酸化物 を得る焼成温度が500~600℃である請求項1~6 のいずれかに記載のペロブスカイト型複合酸化物の製造 50 くとも1種、B'はRu、Rh、Pd、Os、Ir及び

方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は一酸化炭素(CO)、炭 化水素(HC)及び酸化窒素(NOx)の浄化能力に優 れ、排気ガス浄化用触媒や天然ガスなどの燃焼用触媒な どとして利用されるペロブスカイト型複合酸化物を製造 する方法に関するものである。

[0002]

[0005]

【従来の技術】排気ガス浄化用三元触媒としてはアルミ ナ担体にPt、Rh、Pdなどの貴金属を担持した貴金 属触媒が実用化されて広く使用されている。また、希土 類金属、アルカリ土類金属及び遷移金属から構成される ペロブスカイト型構造を有する複合酸化物に貴金属を共 存させた触媒は、CO、HC及びNOxを浄化する安価 な排気ガス浄化用三元触媒として実用化が期待されてい る (特開昭59-87046号公報、特開昭60-82 138号公報、特開平1-168343号公報参照)。 【0003】これらの触媒では微細なペロブスカイト型 20 複合酸化物表面にPdなどの貴金属が分散された状態で 担持されている。しかし、貴金属元素がペロブスカイト 型複合酸化物の表面に担持された状態では、高温で使用 され続けている間に貴金属元素が凝集体となり、貴金属 元素の分散度が小さくなって触媒活性等の特性が劣化し やすい。

[0004] そとで、貴金属元素の分散度を増加させて 触媒活性等を向上させるために、貴金属元素をペロブス カイト型構造の結晶格子中に取り込む方法が提案されて いる。その1つの方法として、貴金属元素を含むベロブ スカイト型複合酸化物を構成する金属元素の塩とクエン 酸とを溶解した水溶液を調製し、その水溶液を乾燥させ ることにより金属元素とクエン酸との錯体を形成した 後、その錯体を真空中又は不活性ガス中で350℃以上 に加熱して仮焼成体を形成し、それを酸化雰囲気中で焼 成することによりペロブスカイト型複合酸化物を形成す る (特開平6-100319号公報参照)。

【発明が解決しようとする課題】本願発明は特開平6-100319号公報で提案された方法と同じく、貴金属 元素をペロブスカイト型構造の結晶格子中に入れること によって貴金属元素の分散度を増加させ、触媒活性等の 特性を向上させるためのものであるが、その方法とは異 なる別の方法を提供することを目的とするものである。 [0006]

【課題を解決するための手段】本発明の製造方法は、

(A<sub>1-x</sub>A'<sub>x</sub>)(B<sub>1-v</sub>B'<sub>v</sub>)O, (式中、AはLa, Nd及 びPrのうちの少なくとも1種、A'はCe, Mg, C a, Sr, Ba及びYのうちの少なくとも1種、BはC o, Mn, Fe, Ni, Cr, Cu及びZnうちの少な

Ptからなる貴金属元素のうちの少なくとも1種、0< x<0.9、0.01<y<0.2である)で示されるペ ロブスカイト型複合酸化物を構成する金属元素のうち、 貴金属元素 B'を除く金属元素の金属アルコキシアルコ ラートを有機溶媒に溶解して混合アルコキシアルコラー ト溶液としたものを、ペロブスカイト型複合酸化物を構 成する貴金属元素B'の塩の水溶液により加水分解した 後、有機溶媒及び水分を除去してペロブスカイト型複合 酸化物の前駆体を形成する工程と、その前駆体を酸化雰 囲気中、500~800℃、好ましくは500~600 10 ℃で焼成してペロブスカイト型複合酸化物とする工程と を含んでいる。

【0007】金属アルコキシアルコラートとしては下記 式で示される化合物を用いることができる。

【化2】

$$M[OCH (CH_2)a - OR^2]s$$
 $R^3$ 

(式中、Mは上記のA, A'及びBのうちのいずれかの 金属、R1は水素原子又は低級アルキル基、R1は低級ア 20 ルキル基、aは1~3の整数、sは2~3の整数をそれ ぞれ示す。) 金属アルコキシアルコラートは、その中 でも金属メトキシアルコラートと金属エトキシアルコラ ートのうちのいずれかであることが好ましく、その金属 メトキシアルコラートと金属エトキシアルコラートはエ チレートとプロビレートのうちのいずれかであることが 好ましい。

【0008】また、有機溶媒としては、金属アルコキシ アルコラート類を溶解し得るものであれば特に限定され\*

> ランタンエトキシエチレート La(OC, H, OC, H,),セリウムエトキシエチレート  $Ce(OC_1H_1OC_2H_1)$ 鉄エトキシエチレート  $F \in (OC_1H_1OC_2H_1)_1$ コバルトエトキシエチレート Co(OC, H, OC, H,),

これらの金属アルコキシアルコラートを500ml容量 の丸底フラスコに入れ、有機溶媒としてトルエン200 mlを加えて撹拌し、溶解させて混合アルコキシアルコ 40 ラート溶液とした。

【0011】一方、貴金属塩の水溶液として硝酸パラジ ウム溶液 (Pd分4.4wt%) 12.1g (Pd換算で 0.53g、0.005モルに相当) に脱イオン水100 mlを加えた水溶液を調製した。この硝酸パラジウム水 溶液を先の混合アルコキシアルコラート溶液中に室温下 で約15分間かけて徐々に滴下した。硝酸パラジウム水 溶液の滴下により直ちに褐色の沈澱が生成し、次第に粘 稠となる。その溶液を室温下で2時間撹拌した後、減圧※

ランタンエトキシエチレート

\*ることなく用いることができる。そのような有機溶媒と して、具体的には例えばハイドロカーボン類、アルコー ル類、ケトン類、エステル類などが挙げられ、溶解性や 操作性を考慮すると、キシレン、トルエン、ベンゼンな どの芳香族炭化水素類が好ましく用いられる。貴金属元 素B'の塩の水溶液は硝酸塩、塩化物、ジニトロジアン ミン硝酸塩、ヘキサアンミン塩化物、ヘキサクロロ酸水 和物及びシアン化カリウム塩のうちのいずれかであるこ とが好ましいが、それに限定されるものではない。

[0009]

【作用】貴金属元素はアルコキシアルコラートにするの が困難であるため水溶性の塩として水溶液にし、他の金 属元素はアルコキシアルコラートとして有機溶媒に溶解 させる。両者を混合し撹拌し有機溶媒と水分を除去する と、ペロブスカイト型複合酸化物を構成する金属元素が 均一に混合した前駆体となる。その前駆体を大気などの 酸化雰囲気中で焼成することにより、貴金属が結晶格子 に取り込まれたペロブスカイト型複合酸化物が得られ る。ペロブスカイト型複合酸化物結晶を形成するために は500℃以上で焼成することが必要である。本発明の 製造方法では600℃以下でも焼成が可能である。焼成 温度を500~600℃と低くすれば、製造設備の面か らも有利となる。

[0010]

【実施例】

(実施例1)

La,, Ce,, Fe,,, Co,,, Pd,,,, O, 貴金属元素以外の金属元素のアルコキシアルコラートと して次のものを用意する。

36.6g(0.09モル)

4.1g(0.01モル)

18.4g(0.057モル)

9.0g(0.038モル)

※下で水分と有機溶媒のトルエンとを反応系外に留去し、 黒褐色のLaCeFeCoPd酸化物の前駆体を得た。 【0012】この前駆体の粘稠物をシャーレに移し、6 0℃で24時間通風乾燥した後、空気中、電気炉で60 0℃で2時間熱処理して黒褐色の粉末を得た。その粉末 は図1に示される粉末X線回折の結果から、La。,C e.,,Fe.,,Co,,,Pd.,,,O,のペロプスカイト型 単一結晶相であり、比表面積は30m²/gであった。 【0013】(実施例2)  $La_{0.0}Ce_{0.1}Mn_{0.57}Co_{0.30}Pd_{0.05}O_{1}$ **貴金属元素以外の金属元素のアルコキシアルコラートと** 

して次のものを用意する。

36.6g(0.09モル)

La(OC, H, OC, H,),セリウムエトキシエチレート  $C \in (OC, H, OC, H,)$ マンガンエトキシエチレート  $Mn(OC_1H_1OC_1H_1)_1$ コバルトエトキシエチレート Co(OC, H, OC, H,),

これらの金属アルコキシアルコラートを500m1容量 の丸底フラスコに入れ、有機溶媒としてキシレン200 mlを加えて撹拌し、溶解させて混合アルコキシアルコ 10 ラート溶液とした。

【0014】実施例1と同様に、貴金属塩の水溶液とし て硝酸パラジウム溶液(Pd分4.4wt%)12.1g (Pd換算で0.53g、0.005モルに相当) に脱イ オン水100mlを加えた水溶液を調製した。この混合 アルコキシアルコラート溶液と硝酸パラジウム水溶液と から実施例 1 と同じ方法により黒褐色のLaCeMnC\*

> ネオジムエトキシエチレート  $Nd(OC_1H_1OC_1H_1)$ カルシウムエトキシエチレート  $Ca(OC_1H_1OC_1H_1)_1$ 鉄エトキシエチレート  $F \in (OC, H, OC, H,),$ マンガンエトキシエチレート  $Mn(OC_2H_4OC_2H_3)_2$

実施例1と同様に、これらの金属アルコキシアルコラー トを500m1容量の丸底フラスコに入れ、有機溶媒と してトルエン200mlを加えて撹拌し、溶解させて混 合アルコキシアルコラート溶液とした。

【0016】貴金属塩の水溶液として硝酸バラジウム溶 30 液(Pd分4.4wt%)29.0g(Pd換算で1.2) 7g、0.012モルに相当) に脱イオン水100m1 を加えた水溶液を調製した。この混合アルコキシアルコ ラート溶液と硝酸パラジウム水溶液とから実施例1と同※

> プラセオジムメトキシエチレート  $Pr(OC_1H_1OCH_1),$ ストロンチウムメトキシエチレート Sr(OC, H, OCH,) マンガンメトキシエチレート

> > $Mn(OC_1H_1OCH_1)_2$

【0018】実施例1と同様に、これらの金属アルコキ シアルコラートを500ml容量の丸底フラスコに入 れ、有機溶媒としてトルエン200mlを加えて撹拌 し、溶解させて混合アルコキシアルコラート溶液とし た。貴金属塩の水溶液として硝酸パラジウム溶液(Pd 分4.4wt%) 24.2g (Pd換算で1.06g、0. 01モルに相当)に脱イオン水100m1を加えた水溶 液を調製した。

【0019】この混合アルコキシアルコラート溶液と硝 酸パラジウム水溶液とから実施例1と同じ方法により黒 50 4.1g(0.01モル)

13.3g(0.057モル)

9.0g(0.038モル)

\* o P d 酸化物の前駆体を得、それを実施例1と同じ条件 で熱処理して黒褐色の粉末を得た。その粉末は図2に示 される粉末X線回折の結果から、La。、Ce。、Mn 。、,, Co。,,, Pd。,。,O,のペロブスカイト型単一結晶 相であり、比表面積は36 m²/gであった。 [0015] (実施例3)

Ndo.6 Cao.4 Feo.52 Mno.36 Pdo.12 O3 費金属元素以外の金属元素のアルコキシアルコラートと して次のものを用意する。

24.7g(0.06モル)

8.7g(0.04モル)

16.8g(0.052モル)

8.4g(0.036モル)

※じ方法により黒褐色のNdCaFeMnPd酸化物の前 駆体を得、それを実施例1と同じ条件で熱処理して黒褐 色の粉末を得た。その粉末はNd。。Ca。. Fe。.sz M n。., Pd。., O,のペロブスカイト型単一結晶相であ り、比表面積は32m²/gであった。

【0017】(実施例4)

Pro. . Sro. . Mno. . Pdo. 10,

貴金属元素以外の金属元素のアルコキシアルコラートと して次のものを用意する。

29.3g(0.08モル)

4.8g(0.02モル)

18:5g(0.09モル)

褐色のPrSrMnPd酸化物の前駆体を得、それを実 施例1と同じ条件で熱処理して黒褐色の粉末を得た。そ の粉末はPr...Sr.,Mn.,Pd.,O,のペロブス カイト型単一結晶相であり、比表面積は29m²/gで あった。

【0020】(実施例5)

La., Ba., Y., Cu., Cr., Pt., O, 費金属元素以外の金属元素のアルコキシアルコラートと して次のものを用意する。

プンタンエトキシエチレート La(OC,H,OC,H,), バリウムエトキシエチレート Ba(OC,H,OC,H,), イットリウムエトキシエチレート Y(OC,H,OC,H,), 銅エトキシエチレート Cu(OC,H,OC,H,), クロムエトキシエチレート Cr(OC,H,OC,H,),

(s); ・ト 22.1g(0.07モル) (s); ・レート 3.6g(0.01モル)

8.1g(0.02モル)

11.6g(0.048モル)

15.3g(0.048モル)

【0021】実施例1と同様に、これらの金属アルコキシアルコラートを500m1容量の丸底フラスコに入れ、有機溶媒としてトルエン200m1を加えて撹拌し、溶解させて混合アルコキシアルコラート溶液とした。貴金属塩の水溶液としてジニトロジアンミン白金硝酸溶液(Pt分8.5wt%)9.2g(Pt換算で0.78g、0.004モルに相当)に脱イオン水100m1を加えた水溶液を調製した。

【0022】この混合アルコキシアルコラート溶液と白 金塩水溶液とから実施例1と同じ方法により黒褐色のL\*20

\* a B a Y C u C r P t 酸化物の前駆体を得、それを実施例1と同じ条件で熱処理して黒褐色の粉末を得た。その粉末はL a 。 . , B a 。 , Y 。 . , C u 。 . , C r 。 . , p t 。 . 。 O 。 のペロブスカイト型単一結晶相であり、比表面積は26 m²/gであった。 [0023] (実施例6) L a 。 . , B a 。 . , N i 。 . , C c 。 . , o R h 。 . , o . o , 貴金属元素以外の金属元素のアルコキシアルコラートとして次のものを用意する。

ランタン-1-メトキシ-2-プロピレート 32.5g(0.08モル)
La(OCH(CH,)CH,OCH,),
バリウム-1-メトキシ-2-プロピレート 6.3g(0.02モル)
Ba(OCH(CH,)CH,OCH,),
ニッケル-1-メトキシ-2-プロピレート 11.4g(0.048モル)
Ni(OCH(CH,)CH,OCH,),
コバルト-1-メトキシ-2-プロピレート 11.9g(0.050モル)

Co(OCH(CH<sub>1</sub>)CH<sub>1</sub>OCH<sub>1</sub>);

【0024】実施例1と同様に、これらの金属アルコキシアルコラートを500ml容量の丸底フラスコに入れ、有機溶媒としてトルエン200mlを加えて撹拌し、溶解させて混合アルコキシアルコラート溶液とした。貴金属塩の水溶液として硝酸ロジウム溶液(Rh分4.478wt%)4.69g(Rh換算で0.21g、0.002モルに相当)に脱イオン水100mlを加えた水溶液を調製した。

【0025】との混合アルコキシアルコラート溶液と硝酸ロジウム水溶液とから実施例1と同じ方法により黒褐※

ランタンエトキシエチレート La(OC,H,OC,H,), セリウムエトキシエチレート Ce(OC,H,OC,H,), コバルトエトキシエチレート Co(OC,H,OC,H,),

【0027】実施例1と同様に、これらの金属アルコキシアルコラートを500m1容量の丸底フラスコに入れ、有機溶媒としてトルエン200m1を加えて撹拌し、溶解させて混合アルコキシアルコラート溶液とした。貴金属塩の水溶液としてジニトロジアンミン白金硝酸溶液(Pt分8.5wt%)11.5g(Pt換算で

※色のLaBaNiCoRh酸化物の前駆体を得、それを
 実施例1と同じ条件で熱処理して黒褐色の粉末を得た。その粉末はLa。。Ba。、Ni。、Co。、Rh。。、O、のペロブスカイト型単一結晶相であり、比表面積は27m²/gであった。

[0026] (実施例7)

La。。。Ce。。、Co。。。。Pt。。。、Ru。。。、O。 貴金属元素以外の金属元素のアルコキシアルコラートと して次のものを用意する。

36.6g(0.09モル)

4.1g(0.01モル)

21.3g(0.09モル)

0.98g、0.005モルに相当) 及び硝酸ルテニウム 溶液 (Ru分3.930wt%) 13.0g (Ru換算で 0.51g、0.005モルに相当) に脱イオン水100 mlを加えた水溶液を調製した。

【0028】この混合アルコキシアルコラート溶液と白 50 金塩及びルテニウム塩の混合水溶液とから実施例1と同

じ方法により黒褐色のLaCeCoPtRu酸化物の前 駆体を得、それを実施例 1 と同じ条件で熱処理して黒褐 色の粉末を得た。その粉末はLa。。。Ce。、1Co。。。P t。。Ru。。O,のペロブスカイト型単一結晶相であ り、比表面積は23 m²/gであった。

硝酸ランタン

 $La(NO_1), \cdot 6H_2O$ 

硝酸セリウム

 $Ce(NO_1)_1 \cdot 6H_2O$ 

硝酸第2鉄

 $Fe(NO_1), \cdot 6H_1O$ 

硝酸コバルト

 $Co(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ 

【0030】 これらの金属塩を1000m 1容量のビー カーに入れ、脱イオン化水300mlを加えて撹拌し溶 解して混合水溶液とした。その水溶液に、硝酸パラジウ ム溶液 (Pd分4.4wt%) 12.1g (Pd換算で 0.53g、0.005モルに相当) を加え、さらに撹拌 して混合した。

【0031】その混合水溶液に、炭酸ナトリウム35g 20 La.,Ba,,Ni,,,Co,,,sRh,,,,O, を溶解した水溶液500mlを中和共沈剤として滴下 し、共沈物を得た。その共沈物を十分水洗し、濾過した※

硝酸ランタン

 $La(NO_1)_1 \cdot 6H_2O$ 

硝酸バリウム

 $Ba(NO_1)_2 \cdot 6H_2O$ 

硝酸ニッケル

 $N i (NO_1)_1 \cdot 6 H_2O$ 

硝酸コバルト

 $Co(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ 

【0033】硝酸パラジウムに代えて硝酸ロジウム溶液 (Rh分4.478wt%) 4.69g (Rh換算で0. 21g、0.002モルに相当)を用い、他は比較例a と同様の操作により実施例6に相当する組成のLa。。 Ba。, Ni。, , , Co。, , 。Rh。, o, O, の粉末を作成し ★

硝酸ランタン

 $La(NO_1)$ ,  $6H_1O$ 

硝酸セリウム

 $Ce(NO_1)_1 \cdot 6H_1O$ 

硝酸コバルト

 $C \circ (NO_3)_2 \cdot 6 H_2 O$ 

【0035】硝酸パラジウムに代えてジニトロジアンミ ン白金硝酸溶液 (Pt分8.5wt%) 11.5g (Pt 換算で0.98g、0.005モルに相当) 及び硝酸ルテ ニウム溶液 (Ru分3.930wt%) 13.0g (Ru 換算で0.51g、0.005モルに相当)を用い、他は 比較例a と同様の操作により実施例7 に相当する組成の La.,Ce,,Co,,,Pt,,,Ru,,,O,の粉末を 作成した。その粉末の粉砕後の比表面積は26m²/g であった。

\*【0029】(比較例a)

La,, Ce,, Fe,,, Co,,, Pd,,,,O, 比較例は共沈法により貴金属元素を含むペロブスカイト 型複合酸化物を形成した例である。貴金属以外の構成金

39.0g(0.09モル)

4.3g(0.01モル)

属塩として次のものを用意した。

23.0g(0.057モル)

11.1g(0.038モル)

※後、真空乾燥した。とれを600℃で3時間大気中で焼 成した後、粉砕し、その後800℃で5時間大気中で焼 成し、さらに粉砕して実施例1に相当する組成のLa 。, Ce, , Fe, , , , Co, , , , Pd, , , , O, の粉末を作成 した。粉砕後の比表面積は29m<sup>1</sup>/gであった。 【0032】(比較例b)

貴金属以外の構成金属塩として次のものを用意した。

34.7g(0.08モル)

5.2g(0.02モル)

14.0g(0.048モル)

14.6g(0.05モル)

★た。その粉末の粉砕後の比表面積は24m²/gであっ た。

【0034】(比較例c)

La., Ce., Co., Pt., Ru, O, 貴金属以外の構成金属塩として次のものを用意した。 39.0g(0.09モル)

4.3g(0.01モル)

26.2g(0.09モル)

【0036】実施例1~7及び比較例a~cで得られた 粉末は、それぞれ別々に脱イオン水を加えてスラリーと し、さらにそれぞれの粉体20gに対してセリアゾル (多木化学株式会社の製品で、ニードラールW-10) を10gの割合で加えて撹拌した後、ハニカム状コージ ェライト担体(400セル/インチ)に塗布した。そ れを乾燥した後、大気中にて300℃で3時間焼成し、 テスト用サンブルを得た。担体のハニカムサイズは直径 50 30mmで長さが50mmである。

11 -

L2

【0037】(耐久試験)下記のリッチガスとリーンガスを5秒毎に切り換えて900℃で30分、750℃で30分のサイクルを50回(50時間)繰り返して耐久\*

\* 試験を行なった。触媒を通るガス流の空間速度(SV)は30,000/時間とした。

[0038]

	リッチン	ガス	<u>リーン</u>	ガス
co	2.6	%	0.7	%
HC(C,換算濃度)	0.19	%	0.19	9%
H <sub>2</sub> ·	0.87	%	0.23	3 %
CO,	8	%	8	%
NO	0.17	%	0.1	7 %
O <sub>2</sub>	0.74	%	1.8	9%
H, O蒸気 1	0 .	%	10	%
N <sub>2</sub>	残部		残剖	3

HCの内訳は、C,H,が0.15%、C,H,が0.04% であった。

【0039】(触媒活性の評価)上記のリッチガスとリーンガスを1秒毎に切り換えながら、テスト用ハニカムサンブルに流し、ガスを加熱し昇温していった。昇温速度は20℃/分とし、触媒入口付近のガス温を測定し制※

※ 御した。触媒活性の測定は耐久試験の前と後とで行なった。触媒を通るガス流の空間速度(SV)は30,00 0/時間とした。350℃におけるHCとCOの浄化率 (%)を表1にまとめて示す。

[0040]

【表1】

	нс		со		
	初期	耐久試験	初期	耐久試験後	
実施例1	97	9 4	98	98	
実施例 2	99	9 7	99	98	
実施例3	9 6	9 6	9 7	9 6	
実施例 4	9 7	9 6	9 7	9 7	
実施例 5	8 0	7 8	8 4	8 4	
実施例 6	9 1	8 8	9 6	9 4	
実施例7	99	9 1	9 9	9 9	
比較例a	8 2	6 3	9 1	8 9	
比較例b	7 6	4 8	9 3	8 2	
比較例c	8 3	6 7	9 6	9 2	

【0041】HCに対する触媒活性は、初期状態においても耐久後においても比較例よりも実施例の方が優れている。COについては大幅な差は見られない。また、初期状態と耐久後のHCとCOの浄化率を比較すると、実施例での劣化は少なく、比較例での劣化は特にHCで大きく現れている。Cのように、耐久性においても本発明の方法による触媒は比較例のものよりも優れている。

【0042】窒素酸化物NOxに対するテスト結果を示していないが、これはNOxの浄化率は製造方法よりも 貴金属元素の種類に大きく依存するためである。貴金属 元素としてパラジウムを用いる場合にNOxの浄化率が 最も優れた結果になる。この発明によるペロブスカイト 型複合酸化物はNOxに対しても有効なものであり、三 50 元触媒として作用するものである。

14

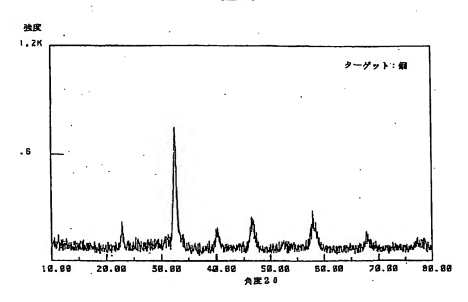
## [0043]

【発明の効果】本発明の方法で製造したペロブスカイト型複合酸化物は、貴金属元素が結晶格子に入り、触媒活性が優れ、耐久性も優れた触媒となる。

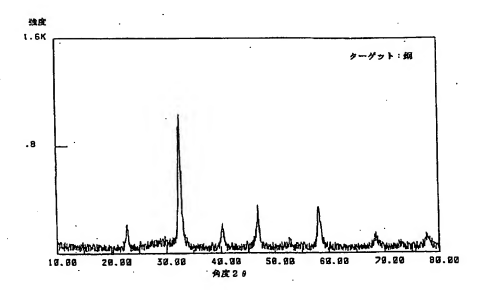
【図面の簡単な説明】

\* 【図1】実施例1により製造されるペロブスカイト型複合酸化物粉末のX線回折結果を示すチャート図である。 【図2】実施例2により製造されるペロブスカイト型複合酸化物粉末のX線回折結果を示すチャート図である。

【図1】



[図2]



特開平8-217461

フロントページの続き

(51)Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号 庁内整理番号 FΙ

B 0 1 D 53/36

B 0 1 J 23/64

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.